

(11) Publication number: 2001002886 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 11177269

(51) Intl. Cl.: C08L 59/04 C08G 2/10

(22) Application date: 23.06.99

(30) Priority:

(43) Date of application

09.01.01

publication:

(84) Designated contracting states: (71) Applicant: POLYPLASTICS CO

(72) Inventor: OKAWA HIDETOSHI TAJIMA YOSHIHISA

KAWAGUCHI KUNIAKI

(74) Representative:

(54) BRANCHED POLYACETAL **RESIN COMPOSITION**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition which has high stiffness and shows excellent creep resistance, surface hardness, slidability and the like by mixing a polyacetal resin (B) with a branched polyacetal copolymer (A) obtained by copolymerizing trioxane (a), a monofunctional glycidyl compound (B) and a cyclic ether compound (c).

SOLUTION: The component a is a cyclic trimer of formaldehyde. The component b is, for example, a compound represented by the formula (wherein R1 is a 1 to 20C polyalkylene oxide glycol residual group or an alkylene group; R2 is a 1 to 12C alkyl group, an alkoxy group, an aryl group or halogen; and n is 0 to 5). The component c is for example ethylene oxide. The component A comprises 100 pts.wt. of the component a, 0.01 to 10 pts.wt. of the component b and 0 to 20 pts.wt. of the component C and preferably has an melt index of 1 to 100 g/min. 0.1 to 100 pts.wt. of the component B (e.g., a polyacetal copolymer) is mixed with 100 pts.wt. of the component A.

COPYRIGHT: (C)2001, JPO

$$\begin{array}{c|cccc}
H & H & H \\
 & | & | & | \\
H - C - C - C - C - C - C - R^{1} \\
O & H
\end{array}$$

$$(R^{2})_{n}$$

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開 2001 — 2886

(P2001-2886A) (43)公開日 平成13年1月9日(2001.1.9)

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード (参考)

CO8L 59/04

C08G 2/10

CO8L 59/04

4J002

C08G 2/10

41032

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全7頁)

(21)出願番号

特願平11-177269

(71)出願人 390006323

ボリプラスチックス株式会社

(22)出願日

平成11年6月23日(1999.6.23)

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号

(72)発明者 大川 秀俊

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチ

ックス株式会社内

(72)発明者 田島 義久

静岡県富士市宮島973番地 ボリプラスチ

ックス株式会社内

(74)代理人 100063897

弁理士 古谷 馨 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】分岐ポリアセタール樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 高剛性でクリープ特性に優れ、さらには表面特性、摺動特性等も優れたポリアセタール樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 トリオキサン(a) 100 重量部、単官能グリシジル化合物(b) 0.01~10重量部及びトリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物(c) 0~20重量部を共重合して得られる分岐ボリアセタール共重合体(A) 100重量部に対して、ボリアセタール樹脂(B) 0.1~100 重量部を配合する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 トリオキサン(a) 100 重量部、単官能グリシジル化合物(b) 0.01~10重量部及びトリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物(c) 0~20重量部を共重合して得られる分岐ボリアセタール共重合体(A) 100重量部に対して、ボリアセタール樹脂(B) 0.1~100重

(式中、R'は $C_1 \sim C_2$ 。のボリアルキレンオキシドグリコール残基、アルキレン基、置換アルキレン基であり、R'はフェニル基の水素の置換基を示すものであって、 $C_1 \sim C_2$ 、のアルキル基、置換アルキル基、アルコキシ基、アリール基、置換アリール基或いはハロゲンであり、R'は同一物 $0 \sim 5$ の整数であって、R'は同一物

(式中、 R^3 はフェニル基の水素の置換基を示すものであって、 $C_1 \sim C_1$, のアルキル基、置換アルキル基、アルコキシ基、アリール基、置換アリール基或いはハロゲンであり、 R^3 は同一物でも異なっていてもよい。)

$$R^4$$
— $(O-R^5)_m$ — $O-CH_2$ — $CH-CH_2$ (III)

(式中、 R^4 は炭素数 $1 \sim 30$ のアルキル基、炭素数 $2 \sim 20$ のアルケニル基もしくはアルキニル基、 R^6 は炭素数 $1 \sim 30$ のアルキレン基を表し、m は $1 \sim 20$ の整数である。)

【請求項5】 単官能グリシジル化合物(b) が、下記一般式(IV)で示されるグリシジルエーテル化合物から選ばれたものである請求項1記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【化4】

$$R^6-O-CH_2-CH-CH_2 \qquad (IV)$$

(式中、R^fは炭素数1~30のアルキル基である。)

【請求項6】 トリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物(c) が、エチレンオキシド、1,3 ージオキソラン、ジエチレングリコールホルマール、1,4ーブタンジオールホルマールから選ばれたものである請求項1~5の何れか1項記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【請求項7】 分岐ボリアセタール共重合体(A) が、トリオキサン(a) 100重量部、単官能グリシジル化合物(b) 0.01~10重量部及びトリオキサンと共重合可能な環状

園部を配合してなる分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【請求項2】 単官能グリシジル化合物(b) が、下記一般式(I)で示されるグリシジルエーテル化合物から選ばれたものである請求項1記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【化1】

でも異なっていてもよい。)

【請求項3】 単官能グリシジル化合物(b) が、下記一般式(II)で示されるグリシジルエーテル化合物から選ばれたものである請求項1記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【請求項4】 単官能グリシジル化合物(b) が、下記一般式(III)で示されるグリシジルエーテル化合物から選ばれたものである請求項1記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【化3】

エーテル化合物(c)0.1~20重量部を共重合して得られる ものである請求項1~6の何れか1項記載の分岐ボリア

【請求項8】 ボリアセタール樹脂(B) が、ボリアセタールコボリマーである請求項1~7の何れか1項記載の分岐ボリアセタール樹脂組成物。

【請求項9】 ポリアセタール樹脂(B) の配合量が1~80重量部である請求項1~8の何れか1項記載の分岐ポリアセタール樹脂組成物。

40 【発明の詳細な説明】

セタール樹脂組成物。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、剛性が高く、クリープ特性に優れ、更には表面硬度が高く摺動特性にも優れた分岐ボリアセタール樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリアセタール樹脂は、機械的特性、熱的特性、電気的特性、摺動性、成形性等において優れた特性を持っており、主に構造材料や機構部品等として電気機器、自動車部品、精密機械部品等に広く使用されて50 いる。しかし、ポリアセタール樹脂が利用される分野の

拡大にともない、剛性やクリープ特性の一層の向上が要 求される場合がある。このような物性を向上させるため の手段として、ボリアセタール樹脂に繊維状フィラーを 充填する方法、また、ボリアセタールコボリマーにおい てはコモノマー量を減少する方法等が知られている。し かしながら、繊維状フィラーの充填においては成形品の 外観不良や摺動特性の低下等の問題、また、コモノマー 減量の手法においてはボリマーの熱安定性低下等の問題 が生じ、必ずしも要求に応え得るものではなかった。こ のような従来技術の問題点に鑑み、本発明者は全く発想 10 を変えて、ボリマー骨格自体の変性とかかるボリマーを 基体とする樹脂組成物による剛性やクリープ特性の改善 に着目した。従来、ポリアセタール樹脂のポリマー骨格 の変性に関する文献はいくつか見られるものの(例えば 特開平3-170526公報等)、上記のような発想に 基づくポリアセタール樹脂の剛性やクリープ特性の改善 に関する知見は、殆ど存在しなかったと言っても過言で ない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記 20 の如き課題を解決し、高剛性でクリープ特性に優れ、さらには表面特性、摺動特性等も優れたポリアセタール樹脂組成物を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者は、前記目的を達成するために鋭意検討した結果、ある種のグリシジル化合物を共重合することによって分岐構造を導入したボリアセタール共重合体を基体とした樹脂組成物により、意外にも、従来予期されなかった程の剛性の向上、クリーブ特性の改善が可能であることを見出し、本発明に達30した。即ち、本発明は、トリオキサン(a)100重量部、単官能グリシジル化合物(b)0.01~10重量部及びトリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物(c)0~20重量部を共重合して得られる分岐ボリアセタール共重合体(A)100重量部を配合してなる分岐ボリアセタール樹脂(B)0.1~100重量部を配合してなる分岐ボリアセタール樹脂組成物に関するものである。

[0005]

【発明の実施の形態】以下、本発明の分岐ボリアセタール樹脂組成物の構成について詳細に説明する。本発明の 40 樹脂組成物において基体樹脂として用いる分岐ボリアセタール共重合体(A) は、トリオキサン(a) と単官能グリシジル化合物(b) を、必要に応じてトリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物(c) をさらに加えて共重合したものである。

【0006】 ここでトリオキサン(a) とは、ホルムアルデヒドの環状三量体であり、一般的には酸性触媒の存在下でホルムアルデヒド水溶液を反応させることによって得られ、これを蒸留等の方法で精製して用いられる。重合に用いるトリオキサンは、水、メタノール、蟻酸など 50

の不純物を極力含まないものが好ましい。

【0007】次に、単官能グリシジル化合物(b)とは、グリシジル基を1個有する化合物であり、本発明において基体樹脂として使用する分岐ポリアセタール共重合体(A)の分岐構成成分として用いられる。単官能グリシジル化合物(b)としては、前記一般式(I)、(II)、

(111) 及び (1V) で示されるグリシジルエーテル化合物が好ましく、好ましい化合物の例としては、p-ターシャリーブチルフェニルグリシジルエーテル、n-ブチルフェニルグリシジルエーテル、n-ブチルフェニルグリシジルエーテル、フェニルフェノールグリシジルエーテル、グリシジルエーテル、ジブロモクレジルグリシジルエーテル、グリシジル4-メチルフェニルエーテル、次式構造のグリシジルエーテル化合物、

[0008]

(1は1~20の整数)

(1は1~20の整数)

【0009】メチルグリシジルエーテル、エチルグリシ ジルエーテル、ブチルグリシジルエーテル、2-エチル ヘキシルグリシジルエーテル、2-メチルオクチルグリ シジルエーテル等が挙げられる。中でも、前記一般式 (I) 及び(II) であって、オルト位にR'又はR'を有す るものが好ましい。かかる置換基としては、炭素数4以 上のものが好ましく、特に好ましくは芳香環を有するも のである。具体例としては、ローフェニルフェノールグ リシジルエーテル等が挙げられる。このような単官能グ リシジル化合物(b) の共重合量は、トリオキサン 100重 **量部に対して0.01~10重量部であり、好ましくは、 0.1** ~10重量部である。単官能グリシジル化合物(b) の共重 合量がこれより過少の分岐ボリアセタール共重合体を用 いたのでは、本発明の目的とする剛性、クリーブ特性、 表面硬度等に優れた樹脂組成物は得られず、逆に単官能 グリシジル化合物(b) の共重合量が過大の場合は、結晶 性の低下による剛性の問題、流動性低下による成形性の 問題等が生じるおそれがある。

【0010】本発明において基体樹脂として使用する分

5

岐ボリアセタール共重合体(A) には、さらにトリオキサ ンと共重合可能な環状エーテル化合物(c) を共重合成分 として用いるのが好ましい。かかる環状エーテル化合物 (c) は、本発明が目的とする剛性、クリープ特性の改善 のためには特に必須とするものではないが、重合反応を 安定化させると共に生成した分岐ポリアセタール共重合 体(A) の熱安定性を高めるためには、かかる環状エーテ ル化合物を共重合成分として用いるのが極めて有効であ る。トリオキサンと共重合可能な環状エーテル化合物 (c) としては、エチレンオキシド、プロピレンオキシ ド、ブチレンオキシド、エピクロロヒドリン、エピブロ モヒドリン、スチレンオキシド、オキセタン、3,3 -ビ ス (クロルメチル) オキセタン、テトラヒドロフラン、 トリオキセパン、1,3 -ジオキソラン、エチレングリコ ールホルマール、プロピレングリコールホルマール、ジ エチレングリコールホルマール、トリエチレングリコー ルホルマール、1.4 ーブタンジオールホルマール、1,5 ーペンタンジオールホルマール、1,6 ーヘキサンジオー ルホルマール等が挙げられ、特にエチレンオキシド、1, 3 - ジオキソラン、ジエチレングリコールホルマール、 1.4 - ブタンジオールホルマールが好ましくは使用され る。本発明で使用する分岐ポリアセタール共重合体(A) において、環状エーテル化合物(c) の共重合量は、トリ オキサン 100重量部に対して 0~20重量部であり、好ま しくは0.05~15重量部、特に好ましくは 0.1~10重量部 である。環状エーテル化合物(c) の共重合割合が過大に なると、本発明が目的とする剛性、クリープ特性の改善 が不十分なものになる。環状エーテル化合物(c) の共重 合割合が少ない場合は、前述した如き共重合反応の安定 化、生成した分岐ボリアセタール共重合体の熱安定性に 対する効果が小さいものになる。

【0011】また、本発明で使用する分岐ボリアセタール共重合体(A) は、上記以外の分岐構造を形成しうる化学成分を併用したものであってもよい。分岐構造を形成しうる成分としては、例えば、エチレングリコールジグリシジルエーテル、ブロピレングリコールジグリシジルエーテル、ヘキサメチレングリコールジグリシジルエーテル、ペキサメチレングリコールジグリシジルエーテル、ピスフェノールムジグリシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、ポリブロピレングリコールジグリシジルエーテル、ボリブロピレングリコールジグリシジルエーテル、ボリブチレングリコールジグリシジルエーテル、ボリブチレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリン及びその誘導体、ペンタエリスリトール及びその誘導体等が挙げられる。

【0012】本発明において基体樹脂として使用する上記の如き分岐ボリアセタール共重合体(A) は、基本的にはトリオキサン(a)、単官能グリシジル化合物(b) および環状エーテル化合物(c)を、必要に応じて適量の分子量調節剤を添加して、カチオン重合触媒を用いて塊状重合を行う等の方法で得られる。分子量調整剤としてはメ 50 金属、アルカリ土類金属の水酸化物塩類、その他公知の触媒失活剤が用いられる。また、重合反応後、生成物には、これらの水溶液を速やかに加え、失活させることが好きない。かかる重合方法および失活方法の後、必要に応じるでで、洗浄、未反応モノマーの分離回収、不安定未成のお止、

チラール、メトキシメチラール、ジメトキシメチラー ル、トリメトキシメチラール、オキシメチレンジーnー ブチルエーテル等のアルコキシ基を有する低分子量アセ タール化合物、メタノール、エタノール、ブタノール等 のアルコール類、エステル化合物などが例示される。そ の中でも、アルコキシ基を有する低分子量アセタール化 合物が特に好ましい。また、これらの分子量調整剤の添 加量は、本発明の効果を損なわない範囲であれば、何ら 限定されるものではない。また、カチオン重合触媒とし ては、四塩化鉛、四塩化スズ、四塩化チタン、三塩化ア 10 ルミニウム、塩化亜鉛、三塩化バナジウム、三塩化アン チモン、五フッ化リン、五フッ化アンチモン、三フッ化 ホウ素、三フッ化ホウ素ジエチルエーテラート、三フッ 化ホウ素ジブチルエーテラート、三フッ化ホウ素ジオキ サネート、三フッ化ホウ素アセチックアンハイドレー ト、三フッ化ホウ素トリエチルアミン錯化合物等の三フ ッ化ホウ素配位化合物、過塩素酸、アセチルパークロレ ート、tーブチルパークロレート、ヒドロキシ酢酸、ト リクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホ 20 ン酸等の無機及び有機酸、トリエチルオキソニウムテト ラフロロボレート、トリフェニルメチルヘキサフロロア ンチモネート、アリルジアゾニウムヘキサフロロホスフ ェート、アリルジアゾニウムテトラフロロボレート等の 複合塩化合物、ジエチル亜鉛、トリエチルアルミニウ ム、ジエチルアルミニウムクロライド等のアルキル金属 塩、ヘテロボリ酸、イソボリ酸等が挙げられる。その中 でも特に三フッ化ホウ素、三フッ化ホウ素ジエチルエー テラート、三フッ化ホウ素ジブチルエーテラート、三フ ッ化ホウ素ジオキサネート、三フッ化ホウ素アセチック アンハイドレート、三フッ化ホウ素トリエチルアミン錯 化合物等の三フッ化ホウ素配位化合物が好ましい。これ らの触媒は有機溶剤等で予め希釈して用いることもでき

【0013】本発明で使用する分岐ボリアセタール共重 合体を製造するにあたり、重合装置は特に限定されるも のではなく、公知の装置が使用され、バッチ式、連続式 等、いずれの方法も可能である。また、重合温度は65~ 135 ℃に保つことが好ましい。重合後の失活は、重合反 応後、重合機より排出される反応生成物、あるいは、重 合機中の反応生成物に塩基性化合物、あるいは、その水 溶液等を加えて行う。重合触媒を中和し失活するための 塩基性化合物としては、アンモニア、或いは、トリエチ ルアミン、トリブチルアミン、トリエタノールアミン、 トリブタノールアミン等のアミン類、或いは、アルカリ 金属、アルカリ土類金属の水酸化物塩類、その他公知の 触媒失活剤が用いられる。また、重合反応後、生成物に これらの水溶液を速やかに加え、失活させることが好ま しい。かかる重合方法および失活方法の後、必要に応じ て更に、洗浄、未反応モノマーの分離回収、不安定末端

乾燥等を従来公知の方法にて行う。

【0014】上記のようにして得られ、本発明において 基体樹脂として使用される分岐ボリアセタール共重合体 (A) において、その重合度等については特に制約はな く、その使用目的や成形手段に応じた重合度等の調整が 可能であるが、樹脂組成物として成形用に供する場合、 温度 190℃、荷重2.06kgにおいて測定されるメルトイン デックス (MI) が1~100 g/10分であることが好ま しく、特に好ましくは2~90g/10分である。

【0015】本発明の分岐ボリアセタール樹脂組成物 は、上記の如き分岐ボリアセタール共重合体(A) を基体 樹脂とし、これにポリアセタール樹脂(B) を配合してな るものである。ここで配合するボリアセタール樹脂(B) とは、オキシメチレン単位 (-CH, 0-) を主たる構成単位 とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリマ 一(例えば米国デュボン社製、商品名「デルリン」 等)、オキシメチレン基以外に他のコモノマー単位を含 有するポリアセタールコポリマー(例えば、ポリプラス チックス(株)社製、商品名「ジュラコン」など)が含 まれる。ポリアセタールコポリマーにおいて、コモノマ 一単位には炭素数2~6程度(好ましくは、炭素数2~ 4 程度)のオキシアルキレン単位(例えば、オキシエチ レン基 (-CH, CH, O-)、オキシブロピレン基、オキシテ トラメチレン基等)が含まれる。また、コモノマー単位 の含有量は、樹脂の結晶性を大幅に損なわない程度の 量、例えば、ボリアセタール重合体の構成単位に占める 割合として、一般的には0.01~20モル%、好ましくは、 0.03~10モル%、更に好ましくは、 0.1~7モル%程度 の範囲から選択できる。ボリアセタールコポリマーは、 二成分で構成されたコポリマー、三成分で構成されたタ 30 ーボリマー等であってよい。ポリアセタールコポリマー は、ランダムコボリマーの他、ブロックコボリマー、グ ラフトコポリマー等であってよい。また、このようなポ リアセタール樹脂(B) の重合度も特に制限はなく溶融成 形可能であればよい。本発明において配合するボリアセ タール樹脂(B) としては、その熱安定性等の点で特にポ リアセタールコボリマーが好ましい。本発明の樹脂組成 物において、かかるボリアセタール樹脂(B) の配合量 は、分岐ポリアセタール共重合体(A)100重量部に対して 0.1~100 重量部であり、好ましくは1~80重量部であ

【0016】本発明の樹脂組成物には、必要に応じて選 択される各種安定剤を配合するのが好ましい。ここで用 いられる安定剤としては、ヒンダードフェノール系化合 物、窒素含有化合物、アルカリ或いはアルカリ土類金属 の水酸化物、無機塩、カルボン酸塩等のいずれか1種ま たは2種以上を挙げることができる。更に、本発明を阻 害しない限り、必要に応じて、熱可塑性樹脂に対する一 般的な添加剤、例えば染料、顔料等の着色剤、滑剤、核 剤、雕型剤、帯電防止剤、界面活性剤、或いは、有機高 50 プチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート〕を

分子材料、無機または有機の繊維状、粉体状、板状の充 填剤等を1種または2種以上添加することができる。

【0017】本発明の分岐ボリアセタール樹脂組成物 が、剛性、クリープ特性において優れた効果を示す機構 は必ずしも明確ではないが、本発明者は概略次のように 推測する。結晶性樹脂であるポリアセタール重合体は、 成形等において溶融状態から冷却固化する過程で分子が 折りたたまれ、ラメラ構造をとる。成形品に曲げ、引っ 張り等の荷重を加えていくと、ラメラ界面でのすべりが 10 生じ、歪みが生じると共に応力緩和が起こるが、限界値 以上になると破壊が生じる。これに対し本発明の樹脂組 成物の基体であるボリアセタール共重合体は分岐構造を 有するため、1つのラメラを構成するボリマー分子の分 岐部が隣接するラメラを構成するボリマー分子と絡み合 うか又は該ラメラ中に嵌入することによりアンカー効果 が生じ、応力下でのラメラ界面でのすべりに対する抵抗 が増大し、剛性、クリーブ特性の向上に寄与しているも のと推測される。

[0018]

40

【実施例】以下、実施例によって本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではな い。尚、実施例における特性評価項目及びその測定方法 は以下の通りである。

[曲げ試験] 射出成形機を用いて、試験片を成形し、AS TM法に準じて測定を行った。

[引張試験] 射出成形機を用いて、ダンベル型試験片を 成形し、ASTM D638 法に準じて測定を行った。

[ロックウエル硬度測定] 射出成形機を用いて、試験片 を成形し、ASTM法に準じて測定を行った。

【0019】実施例1~11

外側に熱(冷)媒を通すジャケットが付き、断面が2つ の円が一部重なる形状を有するバレルと、パドル付き回 転軸で構成される連続式混合反応機を用い、パドルを付 した2本の回転軸をそれぞれ150rpmで回転させながら、 トリオキサン、単官能グリシジル化合物及び1,3 -ジオ キソランと、分子量調節剤としてメチラール、触媒の三 フッ化ホウ素ガスをトリオキサンに対して 0.005重量% となる様に連続的に添加供給し塊状重合を行った。重合 機から排出された反応生成物は速やかに破砕機に通しな がら、トリエチルアミンを0.05重量%含有する60℃の水 溶液に加え触媒を失活した。さらに、分離、洗浄、乾燥 後、分岐構造を有する粗ポリアセタール共重合体を得 た。ついで、この粗ポリアセタール共重合体 100重量部 に対して、トリエチルアミン5重量%水溶液を4重量 %、ペンタエリスリチルーテトラキス〔3 - (3,5 -ジ -tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネ ート〕を 0.3重量%添加し、2軸押出機にて 210℃で溶 融混練し不安定部分を除去した。更に安定剤としてペン タエリスリチルーテトラキス [3-(3,5-ジーtert-

0.03重量部、およびメラミン0.15重量部を添加し、2軸押出機にて 210℃で溶融混練し、ペレット状の分岐ボリアセタール共重合体を得た。なお、上記製造方法において、単官能グリシジル化合物としては表1に示す各種の化合物を用い、それぞれ分岐部構造の異なる分岐ボリアセタール共重合体(A) を得た。得られた分岐ボリアセタール共重合体(A) に、ボリアセタール樹脂(B) (ボリブラスチックス(株) 製、ジュラコンM90)を表1に示す割合で配合し、二軸押出機にて溶融混練し、分岐ボリア

セタール樹脂組成物を得た。この樹脂組成物を用いて前述の如く成形し、評価した。評価結果を表1に示す。 【0020】比較例1

ポリアセタール樹脂(ボリブラスチックス(株)製ジュラコンM90)について実施例と同様の評価を行った。評価結果を表1に示す。

[0021]

【表1】

	分岐部7249-14	樹脂組成物	分岐元	分岐ポリアセタール共重合体(A)		重合組成		₩	角	畔
	分岐約719-1 +=今年(1)	ポリアセター	りな物ン	(b) 奶沙洲化合物	5物	(c) 環状1-デル化合物	子公包	曲げ解	引張強	10.00 J
	大型ロ件(M) (重量部)	(重量部)	(重量部)	種類	重量部	種類	重量部	(SP a)	(SEa)	吸及 04.77-16)
実施例1	100	S	100	ループチルグリシジルエーテル	0.2	1,3-341)52	3.5	2600	65.0	. 26
実施例2	100	20	100	カーブチルグリシジルエーテル	0.2	1, 3-ジオキツラン	3.5	2580	64.0	91
実施例3	100	06	100	11ーブチルグリシジルエーテル	0.2	1, 3-ジオキソラン	3.5	2520	63.2	16
実施例4	100	20	100	2-エチルヘキシルグリンジルエー デル	0.3	1,3-3/4/7)	3.5	2590	64.3	91
実施例5	100	.S	100	0-7エニドフェノ・ルグリシジル エ・テル	0.1	1, 3-ジオキリテン	3.5	3020	69.0	06
実施例6	100	20	100	の-フェニドフェノ-ルゲリシジル エ・テル	0.1	1, 3-341952	3.5	2750	67.0	. 98
実施例7	1:00	ç	100	m, pークレジルがリンジルエーテ ル	0.1	1, 3-ジオキソラン	3.5	3100	72.0	102
実施例8	100	06	100	m, p-カレジルがリシブルエーテ ル	0.1	1,3 沙村沙	3.5	2960	70.5	86
実施例9	100	50	001	グリシジル4ーメトキシフェニルエ - デル	0.1	1,3-34)5)	3.5	3000	71.5	86
実施例10	100	20	001	フェニルプロピレンオキシドリリシ ジルエーテル	0.2	1, 3-741/7)	3.5	3020	71.0	97
実施例11	. 100	20	100	ንሳህጹንቤገ-ቡ (EO) 15 ሳህን፡ንቤገ-ታቡ	0.5	1,3-冰村)沙	3.5	2670	67.2	06
比較例1	100	0	1	ı	1	ı	1	2450	62.0	88

フロントページの続き

(72)発明者 川口 邦明 静岡県富士市宮島973番地 ボリプラスチックス株式会社内 Fターム(参考) 4J002 CB001 CB002 4J032 AA05 AA32 AA39 AB02 AB06